世界知的所有権機関 国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 4 C12Q 1/04, 1/68

(11) 国際公開番号

WO 89/10411

A1

(43) 国際公開日

1989年11月2日(02.11.89)

(21) 国際出願番号

PCT/JP89/00424 (81) 指定国

(22) 国際出願日

1989年4月19日 (19.04.89)

(30) 優先権データ

特顯昭63-97808

1988年4月20日 (20.04.88)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

抉桑菜品株式会社

(FUSO YAKUHIN KOGYO KABUSHIKI KAISHA)(JP/JP) 〒541 大阪府大阪市中央区道修町1丁目7番10号 Osaka, (JP)

(71) 出願人;および

(72) 発明者

大野典也 (OHNO, Tsuneya)[JP/JP]

〒158 東京都世田谷区深沢2丁目5-15 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

松久明生 (MATSUHISA, Akio)[JP/JP]

〒215 神奈川県川崎市麻生区虹ヶ丘2丁目3番地3街区202号

Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

弁理士 角田嘉宏, 外(SUMIDA, Yoshihiro et al.) 〒650 兵庫県神戸市中央区東町123番地の1 貿易ビル9階

Hyogo, (JP)

AT(欧州特許), AU, BE(欧州特許), CH(欧州特許),

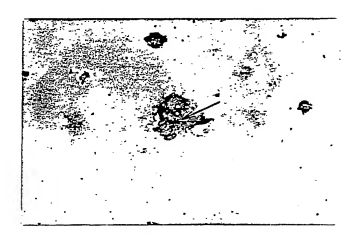
DE(欧州特許), FR(欧州特許), GB(欧州特許), IT(欧州特許),

JP, KR, LU(欧州特許), NL(欧州特許), SE(欧州特許), US.

国際調査報告書 添付公開書類

(54) Title: METHOD FOR DIAGNOSIS OF INFECTIOUS DISEASES AND METHOD OF DETECTING AND IDENT-IFYING MICROORGANISMS

感染症の診断方法及び微生物の検出と微生物の同定の方法 (54) 発明の名称



(57) Abstract

A diagnosis system for infections diseases and a method of detecting and identifying microorganisms to be used for the system are disclosed. The diagnosis system comprises fixing a sample of a fraction or component containing many phagocytes such as blood, abdominal dropsy, etc., bringing the sample into contact with an avidin-like protein including streptavidin, bringing the sample thus treated into contact with biotin containing combined thereto a labeling molecule such as an enzyme, antibody, dye or gold, and subjecting the sample wherein a microorganism has been detected to hybridization by using either a radioactive or a non-radioactive probe to thereby identify the microorganism contained in the sample.

(57) 要約

本発明は、感染症の診断システム及びそれに用いることのできる微生物の検出と微生物の同定方法に関し、特に、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定し、検体にストレプトアビジン(Streptavidin)を含むアビジン(Avidin)様蛋白質を接触させ、前記処理を施した検体に、酵素、抗体、色素、金(Gold)等の標識分子を結合させたビオチンを接触させ、菌が検出された検体について、放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体にハイブリダイゼーションを行うことにより検体中の菌を同定する診断システムである。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストラリア BB ベルバード BE ベルギー BC ブルケリア BJ ベナン BR ブラジル CF 中央アプロ CG コンゴー CH スイス CM カドイスーン DE 西ドマーク FI フィンランド

FR フランス
GA ガボン
GB イギリソ
HU ハンカリー
IT イタリー
JP 日本
KP 朝鮮民主主義人民共和国
KR 大韓民国
LI リヒテンシュタイン
LK スリランカ
LU ルクセンブルグ
MC モナコ
MG マダガスカル
ML マリー

MR モーリタニア MWマラウイ NL オランウェー RO ルーマン ー RO ルーマン SE スウェが SN セネガエトド SU ソビエード TG トーゴ US 米国

明 細 書

『感染症の診断方法及び微生物の検出と微生物の同定の方法』

技術分野

(産業上の利用分野)

本発明は、感染症の診断システム及びそれに用いることができる、微生物の検出と微生物の同定の方法に関する。

背景技術

(発明の背景)

る。

感染とは、病理学的に、病原性の微生物(以下菌という)が 生体内に侵入し、増殖の足がかりを確立することをいう。それ による発症は宿主生体の抵抗力と菌の毒力との相互関係に依存 する。

感染症のなかでも、菌血症の治療方法の改善は以下のとおり 重要課題である。

菌血症は、特定の細菌による病気ではなく色々な菌が血液中に出現して棲息し始めることにより始まり、臨床的には40度近い熱が2日以上続くとその発病を疑う。症状が高熱であり、また、放置すれば、数日あるいは特に小児、癌の末期で生体の抵抗力が弱まった状態の患者の場合1、2日で亡くなってしまう、という重症かつ緊急な病気である。

感染症において、生体組織内では第一義的には好中球、単球 及びマクロファージ系の食細胞がその防御に働いている。

菌血症での血液中への菌の出現とは、食細胞との戦いで、優勢になった菌が組織から血液中に侵出してきたことと考えられ

菌血症はこうなってからの状態であるから、治療において、 起因菌に感受性のある抗生物質を大量に投与する。

ところが抗生物質は一般に、肝臓など生体(臓器)の機能を 低下させるものであるから、危険な状態にある患者に有効でな い抗生物質を与えることは極力避けなければならない。

一般に、細胞の食菌力が菌の毒力に及ばず、菌が全身の血流中に拡がる場合を菌血症(bacteremia)と定義すれば、菌の産生する毒素の働きで、重い症状を示す菌血症を敗血症(sepsis)と言う。そして、sepsisの証明(すなわち診断の確立)には、1)臨床症状、2)培養、3)グラム染色、及び4)ショック状態の確認が重要項目であり、これらの項目が満たされて治療方針を決定する。

したがって、治療には、迅速かつ確実な菌の同定が不可欠である。

(従来技術)

この菌の同定の現行方法では、菌血症を疑われた検体の検査室での菌の検出・同定において、ルーチンとして、カルチャー・ボトル(以下、「C・B」と言う)陽性のものに限って、選択培地を用いて同定が行われるのが一般的な手順である。しかしながら、実際にはこれらの血液検体からの菌の培養の成功率は極めて低い。しかも、菌血症を疑われた時点で、大量に抗生物質を投与されている場合には、たとえ血液中に菌が含まれていたとしても、増菌・発育できない場合が多く、それ故、C・B陽性になる割合は極めて少ない。

また、サブルーチンとしての方法として、菌体成分や菌の代謝産物の機器分析法(辨野義己、ガスクロマトグラフィーによる細菌同定の迅速化、臨床検査、vol.29 No.12 1985 年11月、医学書院参照)、特異抗体を利用した方法(日本特許出願公開

昭60-224068 号参照)、さらには、DNA の特異性を利用したハイブリダイゼーションによるもの(日本特許出願公表昭61-502376 号参照)でその特異性に基づいた正確性の高い方法等があるが、いずれも、菌の分離及び増菌培養が不可欠である。

一方、感染症における食細胞の働きに着目したものに、血液 試料中の白血球成分が集中しているバフィーコート(Buffy coat)の塗抹染色標本を検鏡する方法がある。

一般にバフィーコート標本で菌が検出される頻度は、成人菌血症では耳朶血のそれと同様に30%にとどまるが、新生児では、10例中7例(70%)で菌を検出している報告もあり、塗抹標本の検鏡により末梢血中菌の有無に関する情報は治療に大きな指針となっている。

このように、本来、迅速性・確実性が要求される診断分野に もかかわらず、従来法はほとんど治療に寄与しているとは言え ない。

(発明が解決すべき問題点)

従来技術の前段における前処理では、少なくとも検体からの選択的分離に1~2日、増菌に1日、固定操作で1日以上、合計で3~4日は十分かかり、現実にはこの培養を菌が発育するまで続けるわけであるので、C・B陽性になった場合ですら一週間以上かかる場合が多い。従って、これが従来法でのC・B陽性での死亡率を高くしている要因となっている。例えば、「日本感染症学誌」、vol. 58、No.2、pp. 122、1984年の報告によれば、血液培養陽性率が28.6%(163/569件)でも、その内死亡率が84.6%(138/163件)にまで到っていることが報告されている。

その上、培養では常在する菌が混入しても区別できない場合もある。

例えば、菌血症の起因菌として有力であるとされている1つである、ブドウ球菌のなかの表皮ブドウ球菌(エピデルミーデス(Epidermides))とよばれるものは、正常人の皮膚にもある菌なので、注射針を皮膚に刺す時にこれを取り込み検体中に混ざってしまう虞がある。

そして重要なことは、前述した事情から培養すべき検体中では多くの菌は前記食細胞に取り込まれ、抗生物質投与のため死んでいるか静止状態にあるため、培養条件下であるとしても増殖できる菌の数は少ない。このため、実際に臨床検体を用いての培養による菌の検出率は10%前後と、非常に低い。

つまり、臨床的に菌血症を疑うべき患者の血液をさらに一昼 夜以上培養して検査しても結局、その90%は菌の存在すら判明 しないのが現状である。そこで現在は臨床的に敗血症を疑った 段階で、検出結果が出るのを待たずに治療を開始していること は前述の通りである。即ち、最も広範囲な種類の菌に効く、抗 生物質を投与し、1、2日様子を見て、効果が現れないと別の 抗生物質に切換えるという試行方法である。

また、(従来技術)の後段で述べた染色法では、生体成分も 菌と同様に染色されるから、その像の中から形態によってのみ 、迅速に菌を判別するのは熟練が必要であり、判定が困難な場 合もある。

(問題点に関する検討)

一般に細胞は染色して見ることができる。そして、細胞は、入ってきた菌の外側を被う蛋白質を消化しようとする。入りたての菌は外側蛋白質がそのまま残って染色されるが、次第に外側の蛋白質は分解され、次いでDNA 又はRNA が壊れると推定されるが、これらの蛋白質やDNA 又はRNA がどの程度まで分解されているか明らかではない。

いずれにせよ、このようにDNA 又はRNA の方がより長く維持されているだろうから、細胞内の菌を同定するのであれば、細胞内消化程度の大きい蛋白質にではなく、より変性程度の低く保存程度の高いDNA 又はRNA に注目すれば効率がよく正確であろう。また、とりこまれて、菌自体が抵抗性を持ち、残っている場合は言うまでもない。例えば、敗血症の主要起因菌ではないが食細胞内で生存することができる、例えば、マイコバクテリウム(Mycobacterium)、ツベルクローシス(Tuberculosis)、リステリア(Listeria)、サルモネラ(Salmonella)、ブルセラ(Brucella)、レジオネラ・ニューモフィラ(Lationella pneumothila)等があり、本発明の診断方法に適用可能である。

実験によっても、細胞が菌を取り込んだのち、菌のDNA 又はRNA の特異性は保持されていることが裏付けられている。

発明の開示

(発明の目的)

さて、感染症の治療のための診断において、検体中の菌を確 定することが検査の最終の目的である。

本発明においては、その作業を効率的に進めるため、全体として、下記の(1)の方法及び(1)内のステップとしての(2)、(3)の方法を提供することを目的とする。

- (1) 食細胞に菌が取り込まれていることを確認した検体について、その菌を同定する。
- (2) 食細胞に取り込まれた状態の菌を検出することにより、 高率に検出する。
- (3) 食細胞に取り込まれた菌を増菌せずに直接検出することにより、菌を迅速にかつ正確に同定する。

(発明の要旨)

- [1] 下記 i~iiのステップを含む感染症の診断システム。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 下記①のステップを含む方法により検体中の菌を同定する。
 - ①. 放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体 にハイブリダイゼーションを行う。
- [2] 下記i~iiiのステップを含む感染症の診断システム。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 下記①、②のステップを含む方法により、検体中の菌を 検出する。
 - ①. 検体にストレプトアビジン (Streptavidin) を含むアビジン (Avidin) 様蛋白質を接触させる。
 - ②. 前記処理を施した検体に、酵素、抗体、色素、金(Gold)等の標識分子を結合させたビオチンを接触させる。
 - iii. 前記ii において菌が検出された検体について、下記①のステップを含む方法により検体中の菌を同定する。
 - ①. 放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体 にハイブリダイゼーションを行う。
- 〔3〕下記i~iiのステップを含む、検体中の菌を検出する方法。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 下記①のステップを含む方法により検体中の菌を同定する。
 - ①. 放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体 にハイブリダイゼーションを行う。

- [4]下記i~iiiのステップを含む、検体中の菌を検出する方法。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 検体にストレプトアビジンを含むアビジン様蛋白質を接触させる。
 - iii. 前記処理を施した検体に、酵素、抗体、色素、金(Gold) 等の標識分子を結合させたビオチンに接触させる。
- [5] 下記 i 、 ii のステップを含む、検体中の菌を同定する方法。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分面又は成分である検体を固定する。
 - ii. 放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体に ハイブリダイゼーションを行う。

(作用)

本発明者は、ストレプトアビジン又はアビジンに標識分子を 結合したものを用いれば、酵母をも含む菌体成分の種類にかか わらず、定量的に検出できることを見出した。そして、これら の分子は食細胞とは親和性がない。

これはアビジンが、ビオチンに対して、他の物質との結合力の数百倍も高い親和性があり、菌体成分の外膜が一様にビオチンを取り込んでいる可能性が考えられ、アビジンを介して、細胞内の菌の存在を非常に高感度に標識分子により視覚化できるわけである。

しかも、アビジン・ビオチンの生体との結合速度が従来用いていた検出試薬としての抗体より格段に早く2~3時間以内に 検出できるという利点をも持っている。

例えば、菌に結合するストレプトアビジンにビオチンを介し

て酵素を結合させて呈色反応を行い、検体中の菌を特定な色と して検出することができる。

また、前述したように食細胞が菌を取り込み集菌していることに着目し、そのままサンプルとして適当な処理を施して増菌をしないでインサイテュ(in situ) ハイブリダイゼーションを実施することにより、取り込まれて破壊されつつある菌においてなお維持されているDNA を十分検出できる。従って、増菌の必要なしに行えるから、検出が迅速かつ確実である。

なお、このインサイテュ(in situ) ハイブリダイゼーション法は、組織病理学の分野で、感染したウィルスの検出に用いられているが、以下の事情により菌感染症への応用は確立されていなかった。

即ち、ウィルスは細胞内で増殖し、ハイブリダイゼーションにより検出できるDNA 又はRNA がフリーな状態で十分存在しているが、菌の場合、そのような宿主依存的な増殖方法はとらず、保存されているDNA(RNA)は菌体によって保護されているか、破壊された蛋白質と密着しているか等、細胞内に取り込まれた状態はいろいろに考えられ複雑であり、未だ試みた例はない。

以上をさらにまとめると、

- 1) 菌のDNA 又はRNA の存在状態は、ウィルスのDNA 又はRNA の存在状態とは本質的に異なるが、食細胞の中で最も濃縮されている。
- 2) そのDNA(RNA)は、菌蛋白質よりはダメージが小さく、場合によってはかなりよく保存されている可能性が高い。

結局上記 2 点に着目した結果、本発明によって、菌において も初めてハイブリダイゼーションによる検出方法が確立される ことになった。

ハイブリダイゼーションに用いるプローブを非放射性のもの

、例えば、ビオチン化したものにすれば、放射性同位元素使用 施設のない一般検査室でも光学顕微鏡を用いて検出できるから 、迅速、簡便になる。

本発明による感染症の診断方法は、従来の例えば、培養法による検出では、陽性の場合ですら菌の有無を確認するだけで、24時間以上さらにその菌を同定(属、種の決定)するために24~48時間以上かかり全体として3~4日かかったことに比し、上記の作用を有する両方法を単独で又は組み合わせて用いることにより、菌の有無を僅か2~3時間、精々1~2日で迅速かつ明瞭に検出でき、さらにこの検出された検体につかイゼーシー記作用を有するインサイテュ(in situ) ハイブリダイゼーション法により迅速かつ正確に菌を同定するから、全体として1~2日でずっと的確な検出を実現するという作用を有し、エリーのである。また、菌体成分がほとんど消化されて検出はできる。

図面の簡単な説明

第1 図~第20図は、本発明の実施例の結果を示す生物の形態を表す写真であって、各写真における引き出し線が示すものは下記の通りである:

- 第 1図 プレート1 における、ヒト細胞中の淋菌(粒子状のシグナル)。
- 第2 図 プレート2 における、ヒト白血球中に取り込まれている菌(同定されていないもの)(臨検)。
- 第3 図 プレート3 における、ヒト白血球中に取り込まれているブドウ球菌(in vitro)。
- 第4 図 プレート4 における、マウス白血球中に取り込まれて

- いるブドウ球菌(in vivo)。
- 第5 図 プレート5 における、透析患者の透析液からの酵母。
- 第6 図 プレート6 における、マウス腹水に取り込まれたブドウ球菌由来DNA とのハイブリッド(ブドウ球菌由来のプローブとのハイブリッドシグナル)。
- 第7 図 プレート7 における、プレート6 の方法において他の プローブを用いた例。ハイブリッドシグナルは見えな い。
- 第8 図 プレート8 における、ヒト横隔膜下膿瘍中のブドウ球 菌由来DNA とのハイブリッド(ブドウ球菌由来のプロ ーブとのハイブリッドシグナル)。
- 第9 図 プレート9 における、プレート8 の方法において他の プローブを用いた例。ハイブリッドシグナルは見えな い。
- 第10図 プレート10における、プローブ24を用いたドットハイ ブリダイゼーション。
- 第11図 プレート11における、プローブ77を用いたドットハイブリダイゼーション。
- 第12図 プレート12における、プローブ 7を用いたドットハイ ブリダイゼーション。
- 第13図 プレート13における、プローブ36を用いたドットハイ ブリダイゼーション。
- 第14図 本発明の実施例に用いたブドウ球菌由来のプローブの制限酵素地図。
- 第15図 プレート15における、ヒト血液サンプルと緑膿菌由来 由来DNA プローブとのハイブリッド。
- 第16図~第20図 それぞれプレート16~19における、ヒト血液 サンプルとブドウ球菌由来のDNA プローブと

のハイブリッド。

尚、第15図,第16図、第17図、第19図は倍率1000倍の光学顕微鏡写真、第18図は倍率 400倍の光学顕微鏡写真、第20図は第 第17図の倍率 400倍の光学顕微鏡写真である。

発明を実施するための最良の形態

A. 検体の調製法

以下の(1)の調製法による検体を、(2)の方法によりスライドグラスに固定し、本発明の各実施例に用いるサンプルとした。

- (1) 塗抹法における各種臨床検体の調製法
 - ① 血液(ヒト及び動物のヘパリン加全血)からのサンプル調製

血液からのサンプル調製は、以下の2 通りのいずれかにより行った。

①-1 モノーポリ溶媒 (M-PRM:Flow Laboratories, Inc.) 法

3 配のM-PRM を13×100 mmの試験管に入れ、その上に 検体であるヘパリン加全血(採取後2時間以内)3.5 配 を注意深く重層し、室温で30分間、スイングロータを用 いて300gで遠心し、多核白血球のバンドのみを採り、こ れをPBS(等張化リン酸バッファー)で洗浄遠心する。得 られた細胞沈澱物を適量(約1 配)のPBS で懸濁し、検 体とする。

①-2 6%デキストラン法

検体であるヘパリン加全血1容(1 ml) に6%デキストラン1/3~1/4 容を加えて混和し、37℃1時間静置し、上層を採り、これをPBS で希釈したのち遠心し、得られた細胞沈澱物を適量のPBS で懸濁し、検体とする。

- ② 尿からのサンプル調製尿からの検体をそのまま塗抹する。
- ③ 腹水からのサンプル調製 腹水を試験管に採り、800r.p.m. 又は3,000r.p.m. で 15~30分間室温で遠心し、得られた細胞沈澱物を適量の PBS で懸濁し、検体とする。
- ④ 膿からのサンプル調製膿からの検体をそのまま塗抹する。

(2) スライドグラス固定サンプル塗抹法

(1)の操作によりそれぞれ得られた検体を適当量、2%ゼラチンによりコートしたスライドグラス(望ましくは、「H.T. Coating Slide」, Boxy Brown社製を使用)に載せ、ピペットの腹等で延ばし、完全に乾くまで風乾させる。次にカルノア固定液(エタノール:クロロホルム:酢酸=6:3:1)中にスライドグラスを10分間浸し、細胞の固定を行う。その後スライドグラスを70%エタノール中で軽く洗浄し、風乾する。

実施例1 アビジン様蛋白質による菌検出法(以下ストレプト アビジン法という)

本実施例では、アビジン様蛋白質としてストレプトアビジン を用いた。

上記Aの方法により作製した各スライドグラス固定サンプルをPBS 溶液中に室温で10分間以上再水和し、その固定サンプル上に適当量の、 5μg/mlスレプトアビジン (Amersham) 、1 % ウシ血清アルブミン (Sigma フラクションFraction V) 及び 0.1%トゥウィーン20 (Tween 20, 商品名) (Sigma)を含むPBS を載せ、湿潤箱中37℃で60分間反応させたのち、適当量の 0.1 %トゥウィーン20を含むPBS 中で軽く振盪させながら室温で10

分間の洗浄を3回行う。

次に、 5μg/mlビオチン化アルカリフォスファターゼ(E.Y LABS. Inc.)、1 %ウシ血清アルブミン及び 0.1%トゥウィーン20を含むPBS をスライドグラス固定サンプル上に載せ、湿潤箱中37℃で60分間反応させたのち 0.1%トゥウィーン20を含むPBS 中で軽く振盪させながら室温で10分間の洗浄を1回行い、0.05%トリトン(Triton X-100, Sigma)(以下TXという) を含むAP7.5(100mM Tris・HC1 pH7.5, 100mM NaC1)中で軽く振盪させながら、室温で10分間の洗浄を2回行い、さらにAP9.5(100mM Tris・HC1 pH9.5, 100mM NaC1, 10mM MgC1)中で軽く振盪させながら室温で10分間の洗浄を3回行う。

次に、0.3mg/ml NBT (ニトロブルーテトラゾリウム,
Bethesda Research Laboratories)及び 0.17mg/ml BCIP (5-ブロモ-4- クロロ-3- インドリル フォスフェート, Bethesda Research Laboratories) を含む AP9.5中で37℃暗所で適当な 時間発色を行う。反応の停止は10 mM EDTAに数分間浸けること により行い風乾させる。

最後に適当な濃度のナフトールブルーブラック(Sigma)を用い対比染色を行い、流水中で洗浄し、完全に乾くまで風乾したものに油浸を用い顕微鏡下で菌の有無(シグナル)を観察する。なお、菌は紫色のシグナルに、好中球などの細胞は水色~青色として観察できる。

以下に、各プレートについて実施した実験例についてその結果を各プレートの顕微鏡写真に付した引き出し線に従い説明する。

光学顕微鏡は倍率1000倍のものを用いた。

プレート 1…尿(臨床検体)中の菌(淋菌);

ヒト細胞中の淋菌がフルーに染まった粒子状

のシグナルとなって見える。(第1図)

プレート 2…ヒト血液(臨床検体)から検出された菌(同定されていないもの); 血液調製法はデキストラン法によった。

ヒト白血球中に取り込まれている細菌を示す シグナルが見える。(第2図)

プレート 3…ヒト血液(in vitro)から検出されたブドウ球菌; 血液調製法はモノーポリ溶媒法により、血液 とブドウ球菌とを20分間インキュベートして実 施した。

ヒト白血球中に取り込まれたブドウ球菌を示すシグナルが見える。 (第3図)

プレート 4…ヒト血液(in vivo) から検出されたブドウ球菌; マウスにブドウ球菌を静脈注射し、4時間後、常法に従い血液をサンプリングした。

マウス白血球中に取り込まれたブドウ球菌を 示すシグナルが見える。 (第4図)

プレート 5…腹膜灌流後の透析液から検出された酵母: 透析患者から得た。

透析患者の透析液からの酵母を示すシグナルが見える。(第5図)

尚、プレート2,3,4の調製法は、いずれも、デキストラン法、モノーポリ溶媒法どちらでも実施できる。

実施例 2 ビオチン化プローブを用いたインサイテュハイブリ ダイゼーションによる細胞内外における菌(感染菌) の検出・同定(以下プローブ法という)

上記Aの方法に従って作成した各スライドグラス固定サンプ

ルを、PBS 溶液中に室温で10分間以上浸して再水和を行い、サポニン及びTX-100を各々0.25% (w/v)含むPBS 溶液に10分間軽く振盪させながら室温で10分間処理する。

次にリゾチーム(Sigma) とリゾスタフィン(商品名, Sigma) 5mg/mlと、N-アセチルムラミディスSG(商品名, 生化学工業社製) 0.5mg/ml を含むPBS-サポニン(0.05%) 溶液を1ウェルにつき約100 μ ℓ 滴下し、120 分間室温又は37℃で湿潤箱中に放置する。その後、0.2N HC1を含む生理食塩液で20分間洗う。次に、0.1Mトリエタノールアミン-HC1緩衝液(pH8.0)に0.5%無水酢酸を含む溶液中に20分間浸す。

その後、各スライドグラスを、70%、次に95%のエタノールで洗い、十分風乾する。次に、70mM NaOHを含む生理食塩水溶液に 3分間浸し、ただちに、70%次に95%エタノールで洗い、その後、十分風乾したものをインサイテュハイブリダイゼーションのサンプルとする。

続いて、スライドグラス上に固定したサンプル上に以下の組成のハイブリダイゼーション用溶液を適量載せ、湿潤箱中37℃で一昼夜反応させる。

(組成)

- ・45%ホルムアミド、
- \cdot 2 \times SSC \searrow
- ・1×デンハート液(0.02 %ポリビニルピロリドン(Sigma)
 、0.02%ファイコール (Pharmacia Fine Chemicals)、0.02%ウシ血清アルブミン)、
- ・250 μg/mlサケ精子DNA(予め100 ℃ 5 分間熱し、氷中で急 冷し、変性させておく、(Pharmacia Fine Chemicals))、
- ・10%デキストランスルフェート(Pharmacia Fine Chemicals)、

・適当量のビオチン化プローブDNA(予め変性させておく)。 プローブDNA のビオチン化はニックトランスレーション法 により行う。例えば、ニックトランスレーションキット (Bethesda Resesrch Laboratories) を用いる。

次に、50%ホルムアミドを含む 2 × SSC 中で37℃、30分間洗浄し、50%ホルムアミドを含む 1 × SSC 中で37℃以上の温度、30分間洗浄する。さらに、1 × SSC 中で軽く振盪しながら室温で20分間 3 回洗浄した後PBS 中に室温10分間浸ける。

続いて、ブロッキングを行うためにスライドグラス固定サンプル上に10%正常ウサギ血清(Vector Laboratories Inc.)を含むPBS を載せ、湿潤箱中37℃で60分間保温処理し、PBS 中で室温数分間浸す。

次に、2 μg/mlのストレプトアビジン、1 %ウシ血清アルブミン、0.1 %トゥウィーン20を含むPBS をスライドグラス固定サンプル上に載せ、湿潤箱中37℃で60分間保温し、0.1 %トゥウィーン20を含むPBS 中で軽く振盪しながら室温10分間で3回洗浄する。

次に、2 μg/配のビオチン化アルカリフォスファターゼ、1 % BSA、0.1 %トゥウィーン20を含むPBS をスライドグラス固定サンプル上に載せ、湿潤箱中37℃で60分間保温し、0.1 %トゥウィーン20を含むPBS 中で軽く振盪しながら室温10分間で洗浄し、0.05%トリトンX-100 を含むAP7.5 中で軽く振盪しながら室温10分間で2回洗浄し、さらにAP9.5 中で軽く振盪しながら室温10分間で3回洗浄する。

つぎに、330 μ g/ml NBT、170 μ g/ml BCIP を含むAP9.5 中で37℃暗所で適当な時間発色を行う。反応の停止は10 mM EDTA に数分間浸けることにより行い、風乾させる。

最後に適当な濃度のナフトールブルーブラックを用い対比染

色を行い、流水中で洗浄し、完全に乾くまで風乾したものに油浸を用い、顕微鏡下で発色と特異形態から菌の有無を判定する。

以下に、各実験例についてその結果を各プレートの顕微鏡写真に付した引き出し線に従い説明する。尚、光学顕微鏡は倍率1000倍のものを用いた。

実験例1 ブドウ球菌由来のDNA プローブの調製

下記実験例2及び3に用いたブドウ球菌由来のDNA プローブの性質は、以下のとおりである。

その調製方法は、テキスト、例えば分子クローニング技術ガイド(Guide to Molecular Cloning Techniques)(酵素学の手法((Method in Enzymology))中のvol.152) Academic Press 1987年において確立されたクローニング技術を用い、ブドウ球菌を染色体DNA をベクター(例えば、PBR)に挿入する。

得られた各クローンからブドウ球菌特有のDNA 断片を保有するものを選びそれらをプローブとした。

これらのプローブは、他の細菌(例えば、大腸菌、クレブシェラ、シュードモナス (Pseudomonas)、エンテロバクタ (Enterobacter) 等又は同属の表皮ブドウ球菌) とはクロスしない。

これらの、プローブの制限酵素地図は、第14図のとおりである。

また、各プローブと臨床株(黄色ブドウ球菌と表皮ブドウ球菌。この2種は、感染症の原因菌のトップであり、類縁菌であるところから、優先的に実験した)との反応性を以下のとおり調べた。

〔調製法〕

調製法は、前記のテキストにしたがい臨床菌株を培養しそのDNA を抽出する。

これを一定量(例えば5 μℓ) ナイロンフィルタにスポットし、アルカリ変性後ハイブリダイゼーションのサンプルとする。

[ドット ブロット ハイブリダイゼーション]

同テキストにしたがい、50%ホルムアミド 5 × SSC 、42℃ で上記32 P ラベルしたプローブで終夜ハイブリダイゼーショ ンを実施する。

その後洗いとして、0.1 ×SSC 、0.1 %SDS 、55℃、20分を2回処理し、-70℃で終夜放射線照射した後、現像した。

これらの各プローブと臨床株(黄色ブドウ球菌と表皮ブドウ球菌)との反応性を、プレート10,11,12,13に示す。

いずれも、黄色ブドウ球菌をスポットした箇所(第10,11,12,13 図の上2段のスポット)にシグナルが見え、表皮ブドウ球菌をスポットした箇所には見えない(同各図の下2段のスポット)。即ち、これらのプローブは、黄色ブドウ球菌を明確に検出するが、黄色ブドウ球菌の類縁菌である表皮ブドウ球菌とクロスしない。

実験例2 マウス腹水中のブドウ球菌の検出

マウス腹腔にブドウ球菌を注入後、4~6時間経過後に開腹し、腹水をとり上記A(1)③の調製法に従って得られた遠心沈澱物を、100 μℓのPBS で懸濁し、その20~5 μℓをスライドグラスのウェルに載せで固定サンプルを作成し、前記実施例1に記載した方法に従って、下記のプローブを用いてハイブリダイズした。

この実験結果を、以下に各実験プレート毎に示す。

プレート 6…腹水中に取り込まれたブドウ球菌とブドウ球菌 由来のDNA プローブとのハイブリダイゼーショ ハイブリッドを示すシグナルが見える。 白血球が拡散したシグナルである。(第6図

プレート 7…大腸菌由来とクレブシェラ(Klebsiella) 由来のDNA プローブを用いたハイブリダイゼーション:

ハイブリッドのシグナルが検出されない。(- 7 図)

実験例3 ヒトム 製サービュー のブドウ球菌検出

)

ヒト横隔膜下膿瘍を生理食塩水で懸濁し、そのこ。 ェルに塗抹して拡げた後風乾(40分)し、その後、プレー 7と同様に前処理して、実施例1の方法に従って、インサイテュハイブリダイゼーションを実施した。

この実験結果を、以下に各実験プレート毎に示す。

プレート 8…プレート6,7 で用いたDNA プローブとのハイ ブリダイゼーション;

ハイリッドのシグナルが見える。 (第8図) プレート 9…プレート6,7 と同様のプローブを用いたハイ ブリダイゼーション;

大腸菌由来、クレブシェラ由来のDNA プローブを用いた場合では、ハイブリッドのシグナルは検出されない。

実施例3 インサイテュハイブリダイゼーション法と血液培養 法との比較実験

前述した実施例1 のストレプトアビジン法によって菌が検出されなかった患者から、上記A(1)①—2の6%デキストラン法及びA(2)のスライドグラス固定サンプル塗抹法に従って、固定サンプルを作成してヒト血液サンプルを調製した。これを、前記

実施例1に記載した方法に従って、実験例1で調製したブドウ 球菌由来のDNA プローブを用いてハイブリダイズした(下記の表Iのプレート16~19、及び第16~19図参照)。

また、緑膿菌(Pseudomonas aeruginosa)由来のDNA プローブを実験例 1 のDNA プローブ調製法と同様な方法で調製した。具体的には、緑膿菌(Pseudomonas aeruginosa)の染色体 DNA を制限酵素Hind IIで断片化し、適当なベクター(例えば、pBR322) に入れて増幅させ、他のバクテリアDNA (例えば、大腸菌、クレブシェラ、エンテロバクタ(Enterobacter) 、スタヒロコッカス (Staphylococcus) 等)とクロスしないものを選択し、この中から適当な長さのもの(例えば、10 kb 、5kb 、4.5 kbなど)を用いてプローブとする。

これを前述したように調製したヒト血液サンプルと前記実施例1に記載した方法に従ってハイブリダイズした(下記の表Iのプレート15、第15図参照)。

また、上記のヒト血液サンプルを調製した同じ患者の静脈から、ブラッド コレクティング ユニット「ロシュ」を用いて、リコイドBCボトル「ロッシュ」(日本ロッシュ㈱社製)に血液を無菌的に各々10៧採取し、これを室温でインキュベートし、経日的に観察した。その結果、下記の表 I に示したように、ボトル15~19ではそれぞれ菌が検出されなかった(顕微鏡写真示さず)。

以上の結果を下記の表「に示した。

表 「 プローブ法と血液培養法との比較実験結果

プレートor ボトルNo.	プローブ法による 検出菌名	血液培養法 1ケ月以内
15	Pseudomonas aeruginosa	_ ×
16	Staphylococcus aureus	
17	"	

18	"	**
19	"	_

注記: * …かっ痰からは Pseudomonas aeruginosa が検出された **…便からはStaphylococcus aureus が検出された

上記の表 I の結果から明らかなように、従来の血液培養法、ならびに直接ストレプトアビジン法によって菌が検出されなかったものでも、プローブ法を用いれば菌が検出できその検出能が優れていることが判明した。

(発明の効果)

先ず第一に、血液培養で陽性でなかった検体につき、食細胞に着目したインサイテュハイブリダイゼーション法では、迅速・確実に菌の同定が可能であった。従って、この診断法の確立は、菌血症の治療に対して画期的な指針を与えることができ、これにより、死亡率の低減が期待される。

さらに、従来の血液培養法では、その検体の調製において、 患者より血液サンプルを、菌が検出されるまで経日的に約5~ 10 W採取しなければならず、患者に対して肉体的に或いは精神 的に苦痛を強いるのに比較して、本発明の診断方法では、患者 よりの血液サンプルの採取が一度で良く厳密な無菌操作も不要 で、しかもその採取量も例えば、デキストラン法では約1 Wと 極めて少量で良いので、患者に及ぼす肉体的に或いは精神的な 苦痛が低減できる。

また、プローブ法のみを用いる本発明による感染症の診断方法では、上記の診断方法においてストレプトアビジン法によって菌が検出されなかった検体でも菌が検出・同定可能であり、さらにその検出・同定能が格段に優れている。

さらにまた、ストレプトアビジン法のみを用いた本発明の検 出方法は、非常に明確な検出結果を迅速に与えるものである。 WO 89/10411

すなわち、この発明はそれ自体、従来の臨床的に菌血症らしい ということで抗生物質治療を試み始めざるをえなかった状況に 対して、菌血症であることを確定できるという点で、大きな進 歩である。

さらに、プローブ法のみを用いた本発明の検出及び同定方法は、菌血症の起因菌の同定に関連しても次の効果がある。すなわち、本ハイブリダイゼーション法によれば、1回分の検体で菌の種類の同定まで実施でき、所要時間は従来法によれば3~4日は十分かかった(しかも検出される率は低い)ものが、本方法で精々1~2日と飛躍的に短縮でき、しかもその検出率も格段と高い。

特に、非放射性標識のうち、特に、ビオチン化プローブを用いれば、簡便にかつ場所を選ばず実施できる。

しかしながら、このDNA のハイブリダイゼーション法では、 なるべく特異的なプローブを探すことが研究課題である。

すると例えば、黄色ブドウ状球菌だけに特異的なDNA を開発して用い、検体に黄色ブドウ状球菌がない場合、検出結果は陰性になる。そしで次々にDNA の種類を替えて検出し、用意していた全てのDNA に検体が陰性であったとした場合でも、菌の有無自体は依然不明である。

そこで、本発明による感染症の診断方法で、ストレプトアビジン法とプローブ法とを併用した診断方法は、菌の有無を迅速 に検出した検体について、迅速に正確に菌を同定するから、全 体として迅速的確であるという効果をもたらす。

すなわち、ストレプトアビジン法で菌の有無を確認することが、菌がない検体にハイブリダイゼーションを繰り返すという 不経済を防ぐ上で非常に有用である。

さらに、従来の染色法のように生体成分には染色せず、塗抹

染色標本中の菌等に特異的に染色するので、感染状況を熟練を 要せずに迅速かつ的確に判断できる。

請求の範囲

- 1. 下記 i ~ ii のステップを含む感染症の診断システム。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 下記①のステップを含む方法により検体中の菌を同定する。
 - ①. 放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体 にハイブリダイゼーションを行う。
- 2. 下記i~iiiのステップを含む感染症の診断システム。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 下記①、②のステップを含む方法により、検体中の菌を 検出する。
 - ①. 検体にストレプトアビジン (Streptavidin) を含むアビジン (Avidin) 様蛋白質を接触させる。
 - ②. 前記処理を施した検体に、酵素、抗体、色素、金(Gold)等の標識分子を結合させたビオチンを接触させる。
 - iii. 前記 ii において菌が検出された検体について、下記①のステップを含む方法により検体中の菌を同定する。
 - ①. 放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体 にハイブリダイゼーションを行う。
- 3. 下記 i ~ ii のステップを含む、検体中の菌を検出する方法。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 下記①のステップを含む方法により検体中の菌を同定する。
 - ①. 放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体

にハイブリダイゼーションを行う。

- 4. 下記i~iiiのステップを含む、検体中の菌を検出する方法。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 検体にストレプトアビジンを含むアビジン様蛋白質を接触させる。
 - iii. 前記処理を施した検体に、酵素、抗体、色素、金(Gold) 等の標識分子を結合させたビオチンに接触させる。
- 5. 下記i、iiのステップを含む、検体中の菌を同定する方法。
 - i. 生体成分であって、血液、腹水その他食細胞を多量に含む分画又は成分である検体を固定する。
 - ii. 放射性、非放射性のどちらかのプローブを用いて検体に ハイブリダイゼーションを行う。

1/11

Fig. 1



Fig. 2

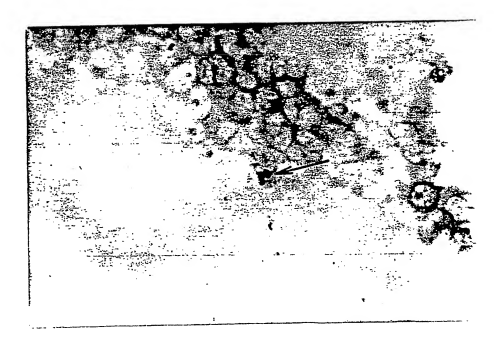




Fig. 3



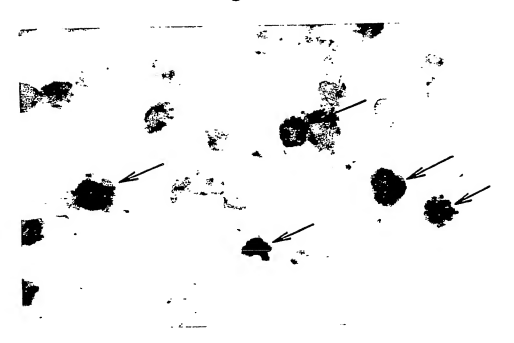
Fig.4

3/11

Fig.5



Fig.6



4/11

Fig.7

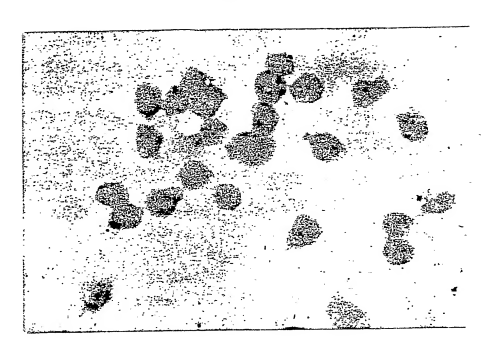


Fig.8



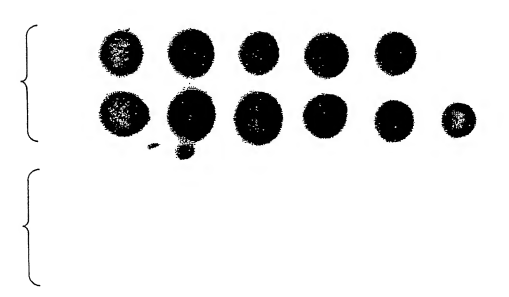
PCT/JP89/00424

5/11

Fig.9



Fig. 10



WO 89/10411



Fig.11

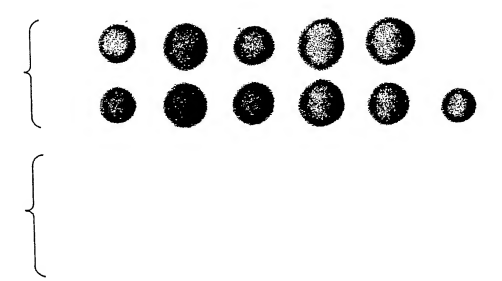
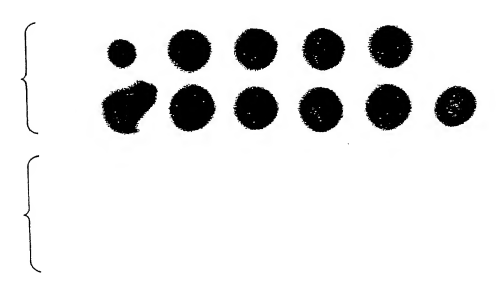


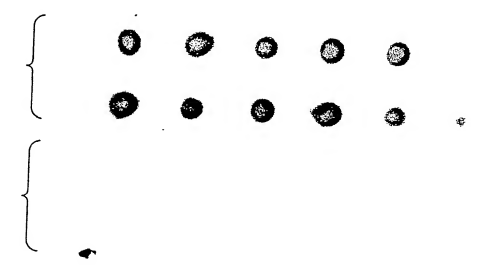
Fig. 12



WO 89/10411

7/11

Fig. 13



8/11

Fig. 14

プロープの制限酵素地図

プロ-ブ24 = 10.161 Kb

9/11

Fig. 15

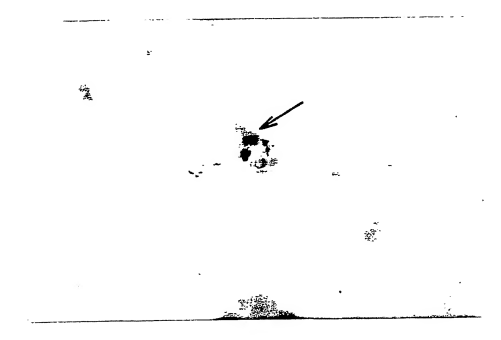


Fig. 16

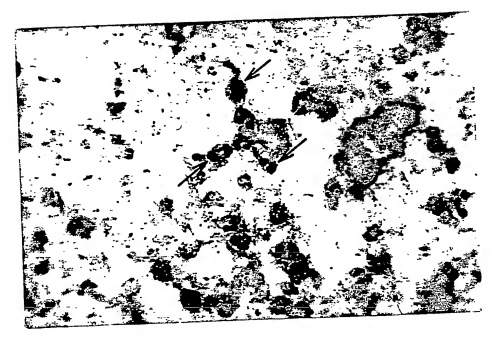


10/11

Fig. 17



Fig. 18

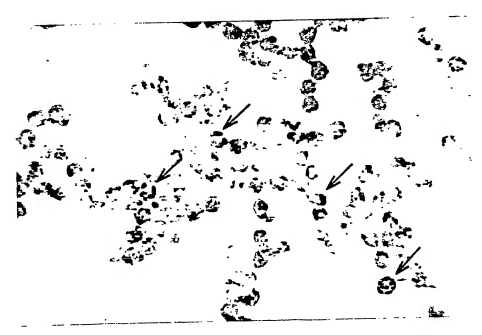


11/11

Fig. 19



Fig. 20



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP89/00424

A COLUMN TION OF CURIECT MATTER (if county) electification cumbols apply indicate all 6											
I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) ⁶ According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC											
Int. C1 4 C12Q1/04, 1/68											
Int.	C1 C12Q1/04, 1/00										
II. FIELDS SEARCHED											
Minimum Documentation Searched ⁷											
Classification System Classification Symbols											
	;										
IPC	Cl2Q1/04, 1/68										
earth he market											
	Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are Included in the Fields Searched ⁸										
		4									
JICST Data Base, JICST7580 Data Base											
III. DOCII	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9										
Category • \	Citation of Document, 11 with indication, where appl	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13								
Y	BIO INDUSTRY, Vol. 4, No.	3. March. 1987	1-3, 5								
T	Takahashi Toyozo, Manda To	oshihiro [DNA Probe	:								
İ	niyoru Kansensho no Chokus	setsu Shindan (2)]									
	P. 43 - 58										
7.7	wadical Maghnalogy Vol	15 No 13	1-3, 5								
Y	Medical Technology, Vol. December 1987 (Tokyo) Yosh	nikawa Masanosuke									
	[DNA Hybridization-ho niyo	oru Saikin Jinsoku									
	Doteiho]P. 1234 - 1238										
A !	Pediatrics, Vol. 27, No.	7, June 1986 (Tokyo) 2, 4								
	Nakamura Akira [Kansensho										
	Kensaho 3 Candida Kogen Ke Shindan] P. 813 - 819	enshucsu niyoru									
	Sittidaily 1. 020										
	categories of cited documents: 10	"T" later document published after the priority date and not in conflict with	e international filing date or								
"A" doc	ument defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance	understand the principle or theory	underlying the invention								
"E" earl	ier document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; be considered novel or cannot be	ne claimed invention cannot be considered to involve an								
filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or "Y" document of particular relevance; the claimed invention canno											
whi cita	which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) The distribution of the step when the document is combined with one or more other such documents, such										
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or combination being obvious to a person skilled in the art											
"P" document published prior to the international filing date but											
later than the priority date claimed IV. CERTIFICATION											
Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report											
1	7, 1989 (07. 07. 89)	July 17, 1989 (17	. 07. 89)								
Internatio	nal Searching Authority	Signature of Authorized Officer									
	Japanese Patent Office										
, oape		i e									

I. 発明	の属する	分野の分	類								***					
国際特許分類 (IPC) Int. Cl4																
C1241/04.1/68																
Ⅱ. 国際	調査を行	った分野	;													
			調	査を	行	າ :	た最	小	限	資	料					
分 類	体 系	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,				分	類記	号								
IF	P C	C	1 2 Q	1/0	4.	1/6	8									
		<u> </u>	最	小限資	科以	外の資	料で調	査を	了った	こもの)					
			_			7 7	0.00		^ 1							
	JI	CST	Dat	a B	ase	, ЈІ	CST	758	0 1	Dat	a E	as	s e			
	- 1 - 11 11-															
	基する技術 													**-> -		
引用文献の ※ カテゴリー	引用	文献名 ———	及び一	一部の箇	所が関	連すると	ときは、	その	関連す	る箇月	小の表 ───			請來0	範囲の	一一—
Y	BIO	IND	JSTR	Y .	第 4 名	卷 . 第	33号	, 3	月.	1 9	8 7			1 -	-3,	5
	高極点				DN.	Aプロ	ープ	KI	3	多染 :	庭の	直	接			
	診断(2) p .	43.	- 58												
Y	Medi	-01 (ro a h	n a 1 a	CT 37	質]	5 卷	. 笙	1 3	号.				1 -	-3.	5
1	12月	198	7 (T	五克)	早川	昌之	介「	DNA		イプ) <i>y</i>	1	世	-		
	ーショ	ン法	r. L	る細菌	瓦压	同定	法」	p. 1	23	4 -	12	3 8	3			
A	小児和	第	2 7	善。第	第7号	· 6	月. 1	98	6 (東京	瓦)		7.	2	. 4	
	中村明						3 7	ンシ	19	一九	尽使	. Д	VC			
	よる診断」 p. 813-819															
													1			
	<u> </u>												1			- · •
※引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの					۲٦	国際出	願日ブ 唐セン	ては優か s ものっ	た日の名 ではかく	炎に2 く、3	公表さ 発明の	れた文 原理又	献であっ は理論の	って出 D理解		
「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの					のため	1000月	月する。	5 0								
「L」優先権主張に疑惑を提起する文献又は他の文献の発行日			۲xJ				訳であっ ないとネ				みで発明	月の新				
若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)			۲۲]	特化段	連のは	ちる文献	訳であっ	って、	. 当認	を はなり	他の12					
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」関係出際日前で、かつ優先権の主導の基礎となる出願の							てとって られるす		男でき	る組合	せによっ	って進				
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の 日の後に公表された文献						[&]				5 y - a		猷				
N. 認		₫ F	·····													
「い・ドン に						国際	周查報	 告の発	送日		1	7. (7.8	a		
07. 07. 89									•	·.	<u>.</u>	J				
国路和大台	e na					·····	即激	つある!						ΔR	6 8	0 7
国際課金制								_						* 13	V B	
日本国特許庁 (ISA/JP)					特語	午庁智	肾 查1	E	[]	}	政		明	◍		